日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

02.11.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年11月 6日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-376589

[ST. 10/C]:

[JP2003-376589]

REC'D 2 6 NOV 2004

出 願 人
Applicant(s):

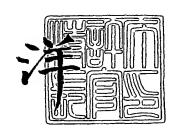
住友化学工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH
RUILF 17 1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 9月29日

1) 11



【書類名】 特許願 【整理番号】 P156426 【提出日】 平成15年11月 6日 【あて先】 特許庁長官 殿 【国際特許分類】 C07C 2/08 【発明者】 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友化学工業株 【住所又は居所】 式会社内 【氏名】 柳川 正生 【発明者】 【住所又は居所】 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友化学工業株 式会社内 【氏名】 岩倉 和憲 【発明者】 【住所又は居所】 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友化学工業株 式会社内 【氏名】 小田 精二 【特許出願人】 【識別番号】 000002093 【氏名又は名称】 住友化学工業株式会社 【代理人】 【識別番号】 100093285 【弁理士】 【氏名又は名称】 久保山 隆 【電話番号】 06-6220-3405 【選任した代理人】 【識別番号】 100113000 【弁理士】 【氏名又は名称】 中山亨 【電話番号】 06-6220-3405 【選任した代理人】 【識別番号】 100119471 【弁理士】 【氏名又は名称】 榎本 雅之 【電話番号】 06-6220-3405 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 010238 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】

0212949

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

- (A) タンタル化合物および(B) 有機金属化合物を含有し、(B) 有機金属化合物が下記(1)~(5) のうちの少なくとも一の基を含むオレフィンの三量化触媒。
 - (1) 置換基として鎖状分岐を持つ炭素数4~15の1級アルキル基
 - (2) 置換基としてアリール基を持つ炭素数 7~15の1級アルキル基
 - (3) 炭素数4~15のホモアリル基
 - (4) 炭素数3~15の2級アルキル基
 - (5) 炭素数4~15の2級アルケニル基

【請求項2】

(A) タンタル化合物がハロゲン化タンタルである請求項1に記載のオレフィンの三量化 触媒。

【請求項3】

(B) 有機金属化合物が、イソプロピル基、イソブチル基、secーブチル基、ホモアリル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基、1ーフェネチル基および2ー・フェネチル基のうちの少なくとも一種を含む請求項1または請求項2に記載のオレフィンの三量化触媒。

【請求項4】

(B) 有機金属化合物がイソブチル基を含む請求項1または請求項2に記載のオレフィンの三量化触媒。

【請求項5】

【請求項6】

(B) 有機金属化合物が、トリイソプチルアルミニウム、モディファイドメチルアルモキサンまたはイソブチルアルミノキサンである請求項1または請求項2に記載のオレフィンの三量化触媒。

【請求項7】

(B) 有機金属化合物が、アルキル基換算で(A) タンタル化合物に対して0.5~3モル倍である請求項1~請求項6に記載の一の請求項に記載のオレフィンの三量化触媒。

【請求項8】

オレフィンがエチレンである請求項1~請求項7のうちの一の請求項に記載のオレフィン の三量化触媒。

【請求項9】

(A) タンタル化合物と(B) 有機金属化合物を接触させることにより得られる請求項1~請求項8のうちの一の請求項に記載のオレフィンの三量化触媒。

【請求項10】

請求項1~請求項9のうちの一の請求項に記載のオレフィンの三量化触媒の存在下でオレフィンを三量化するオレフィンの三量化方法。

【請求項11】

絶対圧力が常圧~加圧条件下で実施する請求項10に記載のオレフィンの三量化方法。

【請求項12】

絶対圧力が0~30MPaである請求項11に記載のオレフィンの三量化方法。

【請求項13】

温度150℃以下で行う請求項10~請求項12のうちの一の請求項に記載のオレフィンの三量化方法。

【請求項14】

温度10~80℃で行う請求項13に記載のオレフィンの三量化方法。

【請求項15】

溶媒の存在下に行う請求項10~請求項14のうちの一の請求項に記載のオレフィンの三量化方法。

【請求項16】

溶媒が芳香族化合物である請求項15に記載のオレフィンの三量化方法。

【請求項17】

溶媒がベンゼン、トルエンおよびキシレンのうちの少なくとも一種である請求項15に記載のオレフィンの三量化方法。

【請求項18】

オレフィンがエチレンである請求項10~請求項17のうちの一の請求項に記載のオレフィンの三量化方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】オレフィンの三量化触媒およびその触媒を用いたオレフィンの三量化方法 【技術分野】

[0001]

本発明はオレフィンの三量化触媒およびその触媒を用いたオレフィンの三量化方法に関するものである。さらに詳しくは、本発明は、タンタル化合物およびアルキル化剤としての有機金属化合物を含有するオレフィンの三量化触媒であって、高い触媒活性を発現できるという優れた特徴を有するオレフィンの三量化触媒、およびその触媒を用いたオレフィンの三量化方法に関するものである。

【背景技術】

[0002]

タンタル化合物を用いてオレフィン、特にエチレンを選択的に三量化する方法は公知である。例えば、特許文献1、非特許文献1には、タンタル化合物とアルキル化剤からなる触媒組成物を用いる方法が開示されている。特許文献1および非特許文献1において、アルキル化剤の具体例としては、テトラメチルスズ、テトラエチルスズ、アリルトリフェニルスズ、テトラーnーブチルスズ、テトラフェニルスズ、ジメチル亜鉛、ジエチル亜鉛、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、メチルアルミノキサン、ジメチルアルミニウムクロリド、メチルリチウム、nーブチルリチウム、tertーブチルリチウム、フェニルリチウム、メチルマグネシウムブロミドなどが例示されている。しかし、これらアルキル化剤とタンタル化合物からなる触媒組成物を用いたエチレンの三量化方法では、触媒活性が十分とはいえないという問題があった。

[0003]

【特許文献 1】 US6344594

【非特許文献 1】 J. Am. Chem. Soc., 2001, 123, 7423

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0004]

かかる状況において、本発明が解決しようとする課題は、タンタル化合物およびアルキル化剤としての有機金属化合物を含有するオレフィンの三量化触媒であって、高い触媒活性を発現できるという優れた特徴を有するオレフィンの三量化触媒、およびその触媒を用いたオレフィンの三量化方法を提供する点にある。

【課題を解決するための手段】

[0005]

すなわち、本発明のうち第一の発明は、(A) タンタル化合物および(B) 有機金属化合物を含有し、(B) 有機金属化合物が下記(1)~(5) のうちの少なくとも一の基を含むオレフィンの三量化触媒に係るものである。

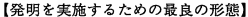
- (1) 置換基として鎖状分岐を持つ炭素数4~15の1級アルキル基
- (2) 置換基としてアリール基を持つ炭素数7~15の1級アルキル基
- (3) 炭素数4~15のホモアリル基
- (4) 炭素数3~15の2級アルキル基
- (5) 炭素数4~15の2級アルケニル基

また、本発明のうち第二の発明は、上記のオレフィンの三量化触媒の存在下でオレフィンを三量化するオレフィンの三量化方法に係るものである。

【発明の効果】

[0006]

本発明によれば、タンタル化合物およびアルキル化剤としての有機金属化合物を含有するオレフィンの三量化触媒であって、高い触媒活性を発現できるという優れた特徴を有するオレフィンの三量化触媒、およびその触媒を用いたオレフィンの三量化方法を提供することができる。特に原料オレフィンとしてエチレンを用いる場合にはLLDPEの原料コモノマーとして有用な1-ヘキセンを効率よく、かつ高選択的に製造することができる。



[0007]

本発明の(A) タンタル化合物としては、ハロゲン化タンタル、タンタルアルコキシドなどが挙げられる。好ましくはハロゲン化タンタルであり、さらに好ましくはふっ化タンタル(V)、塩化タンタル(V)、臭化タンタル(V)、沃化タンタル(V)などが挙げられる。

[0008]

·本発明で使用される(B)有機金属化合物は、下記(1)~(5)のうちの少なくとも 一の基を含むものである。

- (1) 置換基として鎖状分岐を持つ炭素数4~15の1級アルキル基
- (2) 置換基としてアリール基を持つ炭素数7~15の1級アルキル基
- (3) 炭素数4~15のホモアリル基
- (4) 炭素数3~15の2級アルキル基
- (5) 炭素数4~15の2級アルケニル基

[0009]

(1) 置換基として鎖状分岐を持つ炭素数 $4 \sim 1501$ 級アルキル基としては、具体的にイソプチル基、2-メチルプチル基、2-エチルプチル基、2, 2-ジメチルプロピル基、イソペンチル基、2-メチルペンチル基、イソヘキシル基、2-メチルヘキシル基、2-メチルヘキシル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基などが挙げられる。好ましくはイソプチル基、2-メチルブチル基、2-メチルペンチル基、シクロペンチルメチル基、シクロペキシルメチル基、シクロペキシルメチル基、シクロペキシルメチル基などが挙げられ、さらに好ましくはイソプチル基が挙げられる。

[0010]

(2) 置換基としてアリール基を持つ炭素数 $7 \sim 1501$ 級アルキル基としては、具体的にベンジル基、2 - フェニルエチル基、2 - フェニルプロピル基などが挙げられる。好ましくは <math>2 - フェニルエチル基が挙げられる。

[0011]

(3) 炭素数 $4 \sim 15$ のホモアリル基としては、具体的に 3 - 7 テニル基、 2 - 4 チル -3 - 7 テニル基、 3 - 4 チル -3 - 7 テニル基などが挙げられる。 好ましくは 3 - 7 テニル基が挙げられる。

[0012]

(4) 炭素数 $3 \sim 1502$ 級アルキル基としては、具体的にイソプロピル基、secープチル基、2-(3-xチル)ープチル基、2-ペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、secープチル基、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、<math>1-フェニルエチル基などが挙げられる。

[0013]

(5) 炭素数 $4 \sim 1502$ 級アルケニル基としては、具体的に 1-x チルー 2-z ロペニル基、 3-(1-z) 基、 3-(4-x) チルー 1-z ンテニル)基、 1,2-z ジメチルー 2-z ロペニル基などが挙げられる。好ましくは 1-x チルー 2-z ロペニル基が挙げられる。

[0014]

上記のうち、(B) 有機金属化合物としては、イソプロピル基、イソプチル基、secーブチル基、3ープテニル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基、1ーフェニルエチル基および2ーフェニルエチル基のうちの少なくとも一種を含むものが一層で対ましく、イソプチル基を含むものが最も好ましい。

[0015]

本発明の(B)有機金属化合物は、アルキル化剤として作用するものと考えられる。以下、本明細書中の「アルキル化剤」なる表示は、本発明における(B)有機金属化合物を意味する。

[0016]

(B) 有機金属化合物の具体例としては、上記アルキル基をもつアルキルリチウム、アルキルマグネシウムハライド、アルキルアルミニウム、アルキルアルミノキサン、アルキルスズなどが挙げられる。

[0017]

アルキルリチウムとしては、具体的にイソプロピルリチウム、sec-プチルリチウム、イソプチルリチウム、シクロペンチルリチウム、2, 2-ジメチルプロピルリチウム、シクロヘキシルリチウム、1-フェニルエチルリチウム、2-フェニルエチルリチウムなどが挙げられる。好ましくは、イソプロピルリチウム、sec-プチルリチウム、イソプチルリチウムなどが挙げられる。

[0018]

アルキルマグネシウムハライドとしては、具体的にイソプロピルマグネシウムハライド、シクロペンチルマグネシウムハライド、2,2 - ジメチルプロピルマグネシウムハライド、2 - アェニルエチルマグネシウムハライド、3 - ブテニルマグネシウムハライド、シクロペキシルハライド、3 - ブテニルマグネシウムハライド、シクロプロピルマグネシウムハライド、+ では、+ では、

[0019]

アルキルアルミニウムとしては、具体的にトリイソプロピルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、トリーsecープチルアルミニウム、トリシクロペンチルアルミニウム、トリ (2, 2-i)メチルプロピル)アルミニウム、トリシクロヘキシルアルミニウム、トリ (2, 2-i) メチルプロピル)アルミニウム、トリシクロヘキシルアルミニウム 、 i ジイソプロピルアルミニウムクロリド、イソプロピルアルミニウムジクロリド、 i ンプチルアルミニウムグロリド、 i ンプチルアルミニウムジクロリド、 i ンプチルアルミニウムグロリド、 i の i と i の

[0020]

アルキルアルミノキサンとしては、一般式(1)で示される構造を有する環状のアルミノキサン、または一般式(2)で示される構造を有する線状のアルミノキサンが挙げられる。

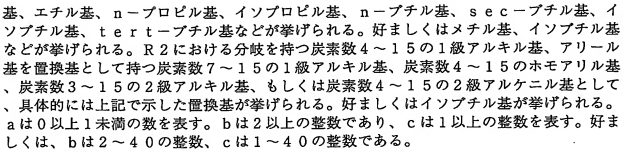
 $\{-A1 (R1)_a (R2)_{1-a} - 0 - \}_b (1)$

(式中R1は水素原子もしくは炭素数1~8の炭化水素基を表し、R2は分岐を持つ炭素数4~15の1級アルキル基、アリール基を置換基として持つ炭素数7~15の1級アルキル基、炭素数4~15の2級アルキル基、もしくは炭素数4~15の2級アルケニル基を表し、aは0以上1未満の数を、bは2以上の整数を表す)

R3 {-A1 (R1) a (R2) 1 - a -O-} c A1 (R4) (R5) (2) (式中、R1、R2、aは上記と同じ意味を表し、R3, R4, R5は同一または相異なって水素原子もしくは炭素数1~8の炭化水素基を表し、cは1以上の整数を表す。)

[0021]

R1, R3, R4, R5における炭素数 $1\sim8$ の炭化水素基として、具体的にはメチル



[0022]

アルミノキサンとしては、具体的にモディファイドメチルアルミノキサン(メチルアルミノキサンのメチル基の一部がイソブチル基で置換されたアルミノキサン)、イソプチルアルミノキサンが挙げられる。

[0023]

上記のアルミノキサンは各種の方法で造られる。その方法については特に制限はなく、公知の方法に準じて造ることができる。例えば、トリアルキルアルミニウム(例えば、トリイソプチルアルミニウムなど)を適当な有機溶剤(ベンゼン、脂肪族炭化水素など)に溶かした溶液を水と接触させることにより造ることができる。また、トリアルキルアルミニウム(例えば、トリイソブチルアルミニウムなど)を、結晶水を含んでいる金属塩(例えば、硫酸銅水和物など)に接触させて造る方法が例示できる。なお、市販品を用いることもできる。

[0024]

アルキルスズとしては、具体的にテトライソプロピルスズ、イソプロピルトリメチルスズ、テトライソブチルスズ、テトラ(2,2 ージメチルプロピル)スズ、ジイソブチルスズジクロライド、テトラーsecーブチルスズ、テトラシクロヘキシルスズなどが挙げられる。好ましくはテトライソプロピルスズ、テトライソブチルスズ、テトラーsecーブチルスズなどが挙げられる。

[0025]

上記アルキル化剤は単独で使用することもできるが、2種類以上を混合して使用することもできる。

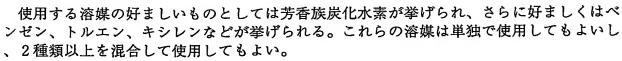
[0026]

本発明のタンタル化合物、アルキル化剤からなるオレフィンの三量化触媒は、タンタル化合物とアルキル化剤を接触させることで調製できる。調整方法は特に限定されないが、例えばタンタル化合物とアルキル化剤を溶媒中で接触させる、もしくは無溶媒で接触させた後、溶媒を添加することにより調製できる。タンタル化合物とアルキル化剤の接触を前もって行い、その後オレフィンと接触させて三量化反応を実施することもできるが、タンタル化合物とアルキル化剤の接触をオレフィン存在下で行い、タンタル化合物とアルキル化剤を接触させると同時に三量化反応を開始することも可能である。なお、これら原料の混合順序は特に制限されないが、タンタル化合物にアルキル化剤を添加してゆくほうが好ましい。

[0027]

本発明の三量化触媒を調製する際および三量化反応においては、溶媒が使用される。ここで使用される溶媒の例としては、例えば、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、イソオクタン、シクロペンタン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、メチルシクロペキサン、シクロオクタン、デカリン等の脂肪族炭化水素、ベンゼン、トルエン、キシレン、クメン、エチルベンゼン、モノクロロベンゼン、ジクロロベンゼン等の芳香族炭化水素、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素等が挙げられる。また、三量化反応原料のオレフィン類そのもの、あるいは反応生成物例えば、1ープテン、ヘキセン、オクテン等のオレフィン類を溶媒とすることもできる。

[0028]



[0029]

本発明の三量化触媒を調製する際のタンタル化合物の濃度は、特に制限されないが、通常溶媒1リットルあたり、0.0001マイクロモル~100ミリモル、好ましくは0.01マイクロモル~10ミリモルの範囲である。

[0030]

本発明の三量化触媒を調製する際のアルキル化剤の使用量は、アルキル基換算でタンタル化合物に対し0.5~4 モル倍であり、好ましくは0.7~3 モル倍、より好ましくは1~2.5 モル倍の範囲である。ここで、アルキル基換算とはタンタル化合物と反応しうるアルキル基数が何モル倍に相当するかを示す数であり、タンタル化合物に対するアルキル化剤のモル数とアルキル化剤が持つアルキル基数の積で示すことができる。例えば、タンタル化合物に対し、1 モル倍のイソプロピルリチウムならば、アルキル基換算で1 モル倍であり、1 モル倍のジイソプロピル亜鉛ならばアルキル基換算で2 モル倍であるといえる。

[0031]

本発明の三量化触媒を調製する際の温度は、通常-100~250℃、好ましくは-78~150℃である。調製時間は特に限定されないが、通常0分~24時間である。本発明の三量化触媒を調製する際および三量化反応時は、操作を不活性ガス雰囲気下で、水との接触を避けて行うことが好ましく、使用する化合物はあらかじめ十分に乾燥しておくことが好ましい。

[0032]

このようにして調製した触媒を用いてオレフィンの三量化反応を実施する。本発明の触媒の使用量は特に制限されないが、通常、溶媒1リットルあたり、0.001マイクロモル~100ミリモルの範囲である。

[0033]

本発明において原料として使用されるオレフィンとしては、例えば、エチレン、プロピレン、1-プテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、1-ヘプテン、1-オクテン、1-イネン、1-アセン等の $\alpha-$ オレフィン類、2-プテン、2-ペンテン、2-ヘキセン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン、3-4セン 、3-4セン ・3-4・セン 、3-4・セン 、3-4・セ

[0034]

本反応の触媒は、特にエチレンの三量化反応に好適であり、高活性かつ高選択的に1-ヘキセンを得ることができる。

[0035]

本発明の三量化反応の温度は、通常-100~250℃、好ましくは150℃以下であり、より好ましくは0~200℃であり、更に好ましくは10~80℃である。反応圧力は、通常、絶対圧力が常圧~加圧条件下であり、好ましくは0~300MPaであり、より好ましくは0~30MPaである。反応時間は特に限定されないが、通常0分~24時間である。

[0036]

原料オレフィンは、前記圧力を保つように連続的に供給してもよいし、反応開始時に前 記圧力で封入して反応させてもよい。また、窒素、アルゴン、ヘリウムなどで希釈したオ レフィンを使用してもよい。

[0037]

本反応は、回分式、半連続式、連続式のいずれでも実施しうる。反応終了後、反応液に 例えば、水、アルコール、塩酸、水酸化ナトリウム水溶液等の失活剤を添加して反応を停



止させる。反応停止後、失活した触媒を、水またはアルカリ水溶液による抽出等の公知の 脱灰処理方法により除去後、蒸留や抽出といった公知の操作により目的とするオレフィン を分離することができる。

[0038]

なお、オレフィンの三量化反応を実施するに際し、反応系内の水分量がタンタル原子の 50モル倍以下であること、反応系内の分子状酸素がタンタル原子の10モル倍以下であ ることが好ましい。

【実施例】

[0039]

以下に、本発明を実施例を用いて更に詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限 定されるものではない。

[0040]

実施例1

オートクレーブに窒素下で、トルエン4.2 m l を仕込み、温度を40℃に安定させた 後、エチレンを0.6MPaまで加圧し安定させた。ここに五塩化タンタル22.4mg をトルエン10mlに溶解させた溶液0.8ml(五塩化タンタルとして5μmοl)、 トリイソブチルアルミニウム (東ソーファインケミカル製、0.25m01/1ートルエ ン溶液) 13μ1 (3.3μmol)を仕込み、表1に示した時間反応させた。反応容器 を室温まで冷却し、次いで常圧に戻した。反応液をガスクロマトグラフィーにより分析し た。また、反応液に含まれる固体分を、ろ紙を用いてろ別し、これを風乾後、減圧下で乾 燥してその重量を測定した。結果を表1に示す。

[0041]

実施例2

表1に示したアルキル化剤の種類、仕込み量、反応時間以外は実施例1と同様に操作し た。結果を表1に示す。なお、PBAOとはポリイソブチルアルミノキサンを示す。

[0042]

【表1】

実施例	1	2
TaCl5: μ mol	5.0	5.0
アルキル化剤	TIBA	PBAO
μ mol	3.3	10.0
反応時間: 時間	0.44	1.5
反応温度: ℃	40	40
組成: wt%		
C4	10.3(99.0)	3.4(91.2)
C6	84.2(99.0)	95.4(98.7)
C8	0.9(0)	0.0
C10	3.7(0)	1.2(0)
C12	0.0	0.0
C14	0.2(0)	0.0
C16	0.0	0.0
固体成分(PE)	0.7	0.0
活性: mol/(mol(cat)-hr)		
1ーブテン	190	9
1ーヘキセン	1034	176
1ーオクテン	0	0
1ーデセン	0	0
1ードデセン	0	0
1ーテトラデセン	0	0
1ーヘキサデセン	0	0

C4: フテン, C6: ヘキセン, C8: オクテン, C10: テセン, C12: ドデセン, C14: テトラデセン, C16: ヘキサデセン

組成中の括弧内の数字は各成分中の直鎖 α ーオレフィン純度

((直鎖α ーオレフィン/各成分異性体の合計)x100)

TIBA: トリイソブチルアルミニウム, PBAO: ポリイソブチルアルミノキサン(東ソーファインケミカル製)

[0043]

実施例3



オートクレープに窒素下で、トルエン4.2m1を仕込み、温度を40℃に安定させた 後、エチレンを 0. 6 M P a まで加圧し安定させた。ここに五塩化タンタル 1 6 7. 9 m gをトルエン15mlに縣濁させた溶液0.8ml(五塩化タンタルとして $25\mu mol$)、MMAO-3A(モディファイドメチルアルミノキサン、東ソーファインケミカル製 、1. 9 m o 1 / 1 ートルエン溶液) 2 6 μ 1 (5 0 μ m o 1) を仕込み、 0. 2 時間反 応させた。反応容器を室温まで冷却し、次いで常圧に戻した。反応液をガスクロマトグラ フィーにより分析した。また、反応液に含まれる固体分を、ろ紙を用いてろ別し、これを 風乾後、減圧下で乾燥してその重量を測定した。結果を表 2 に示す。

[0044]

比較例1

実施例3においてMMAO-3Aの代わりにジメチル亜鉛を用い、表2に示した反応時 間で反応を行った以外は実施例3と同様に操作した。結果を表2に示す。

[0045]

【表2】

	実施例3	比較例1
TaCl5: μ mol	25	25
アルキル化剤	MMAO-3A	ZnMe2
μ mol	50	25
反応時間: 時間	0.2	1.3
反応温度: ℃	40	40
組成: wt%		
C4	3.3(100)	12.3(98.4)
C6	87.4(97.4)	76.4(86.9)
C8	3.1(3.2)	1.9(0)
C10	6.2(0)	3.4(0)
C12	0.6(16.7)	0.2(0)
C14	1.2(0)	0.0
C16	0.0	0.0
固体成分(PE)	1.4	0.0
活性: mol/(mol(cat)-hr)		
1ーブテン	33	12
1ーヘキセン	568	42
1ーオクテン	0	0
1ーデセン	0	0
1ードデセン	0	0
1ーテトラデセン	0	0
1ーヘキサデセン	0	0

C4: ブテン, C6: ヘキセン, C8: オクテン, C10: デセン,

C12: ドデセン, C14: テトラデセン, C16: ヘキサデセン 組成中の括弧内の数字は各成分中の直鎖 αーオレフィン純度

((直鎖αーオレフィン/各成分異性体の合計)x100)

MMAO-3A: モディファイドメチルアルミノキサン(東ソーファインケミカル製)



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 タンタル化合物およびアルキル化剤としての有機金属化合物を含有するオレフィンの三量化触媒であって、高い触媒活性を発現できるという優れた特徴を有するオレフィンの三量化触媒、およびその触媒を用いたオレフィンの三量化方法を提供する。

【解決手段】 (A) タンタル化合物および(B) 有機金属化合物を含有し、(B) 有機金属化合物が下記(1) \sim (5) のうちの少なくとも一の基を含むオレフィンの三量化触媒。

- (1) 置換基として鎖状分岐を持つ炭素数4~15の1級アルキル基
- (2) 置換基としてアリール基を持つ炭素数7~15の1級アルキル基
- (3) 炭素数4~15のホモアリル基
- (4) 炭素数3~15の2級アルキル基
- (5) 炭素数4~15の2級アルケニル基

【選択図】 なし



特願2003-376589

出願人履歴情報

識別番号

[000002093]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月28日

更理由] 新規登録 住 所 大阪府大

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

氏 名 住友化学工業株式会社